

Corti-Organ

- Agenesie Q16.5
- Anomalie Q16.5
- Deformität, angeboren Q16.5
- Fehlen, angeboren Q16.5
- Hypoplasie Q16.5
- Verformung Q16.5
- Cortico-adrenal**, Basophilismus E24.0
- Corticosteroid** – s. Kortikosteroid
- Corticosteron-Methyloxidase**, Mangel, Typ I E27.4
- Corynebacterium diphtheriae**, Radikulomyelitis, toxisch A36.8† G05.0*
- Cossio-Syndrom** Q21.1
- Costa**
 - cervicalis Q76.5
 - fluctuans Q76.6
- Costa-da-Silva-Syndrom**, Richieri- Q87.8
- Costa-Pereira-Syndrom**, Richieri- Q87.8
- Costa-Syndrom**, Naguib-Richieri- Q87.8
- Costeff-Syndrom** E71.1
- Costello-Syndrom** Q87.8
- Costen-Syndrom** K07.6
- Cotton-Wool-Spot** H35.0
- Cousin-Syndrom** Q87.5
- Couvade-Syndrom** F60.9
- Couvelaire-Syndrom** O45.8
- COVID-19**, Infektion U07.2! [nur Zusatzkode!]
 - bei
 - Schwangerschaft O98.5 U07.2!
 - Schwangerschaftskomplikation O98.5 U07.2!
 - durch
 - Labortest nachgewiesen U07.1! [nur Zusatzkode!]
 - negatives Labortestergebnis ausgeschlossen Z03.8
 - in der Eigenanamnese U08.9
 - klinisch-epidemiologisch bestätigt Z20.8 U07.2!
 - mit
 - Entzündungssyndrom, multisystemisch U10.9
 - Pneumonie J12.8 U07.2!
 - Post-COVID-19-Zustand U09.9! [nur Zusatzkode!]
 - Verdacht auf U07.2! [nur Zusatzkode!]
 - Virus
 - nachgewiesen U07.1! [nur Zusatzkode!]
 - ohne klinische Symptome Z22.8 U07.1!
 - nicht nachgewiesen U07.2! [nur Zusatzkode!]
 - zeitlich assoziiert mit
 - Kawasaki-like-Syndrom U10.9
 - MIS-C [Multisystem inflammatory syndrome in children] U10.9
 - PIMS [Paediatric inflammatory multisystem syndrome] U10.9
 - Zytokinsturm U10.9
 - Zustand nach U09.9! [nur Zusatzkode!]

COVID-19 U07.2! [nur Zusatzkode!]

- Immunisierung, Notwendigkeit U11.9
- Impfung

- Notwendigkeit U11.9

- prophylaktisch U11.9

COVID-19-Test, negativ Z03.8**Cowden-Syndrom** Q85.8**Cowper-Drüse**

- Abszess N34.0
- tuberkulös A18.1† N51.8*
- Adenitis N34.2
- Entzündung N34.2
- Gonorrhoe, mit Abszess A54.1
- Krankheit N34.2
- Tuberkulose A18.1† N51.8*
- Zyste N36.8

Cowperitis N34.2**COX [Cytochrom-C-Oxidase]-Defizienz-Myopathie**, reversibel, infantil G71.3**COX [Cytochrom-C-Oxidase]**, Mangel

- französisch-kanadischer Typ G31.88
- Typ Saguenay-Lac-St. Jean G31.88

Coxa

- antetorta M21.85
- plana M91.2
- saltans M24.85
- valga M21.05
- als Spätfolge, Rachitis E64.3
- angeboren Q65.8
- antetorta M21.05
- vara M21.15
- als Spätfolge, Rachitis E64.3
- angeboren Q65.8

Coxalgia – s.a. Koxalgie M25.55**Coxarthrit** – s.a. Koxarthrit M13.15**Coxarthrosis** – s.a. Koxarthrose M16.9**Coxiella burnetii**, Infektion A78**Coxitis** – s.a. Koxitis M13.15

- fugax M12.85

- tuberculosa [Ischiophthisis] A18.0† M01.15*

Coxoaurikulär, Syndrom Q87.1**Coxsackievirus**

- A24, Konjunktivitis B30.3† H13.1*
- Bronchitis, akut J20.3
- Endokarditis B33.2† I39.8*
- Enteritis A08.3
- Erreger B97.1! [nur Zusatzkode!]
- Hepatitis B33.8† K77.0*
- Herpangina B08.5
- Infektion B34.1
- Pharynx B08.5
- Zentralnervensystem a.n.k. A88.8
- Karditis B33.2† I52.1*
- Meningitis A87.0† G02.0*
- Myokarditis B33.2† I41.1*
- Perikarditis B33.2† I32.1*
- Pharyngitis B08.5
- Pleurodynie B33.0

CP [Zerebralparese] G80.9**CPEO [Chronische progressive externe Ophthalmoplegie]**, maternal-vererbt H49.4